特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

REC'D 1 3 OCT 2005

(法第 12 条、法施行規則第 56 条) [PCT36 条及びPCT規則 70]

出願人又は代理人 の書類記号 PCT-A0438-00	今後の手続きについては、様式PCT/	IPEA/416を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP2004/015005	国際出願日 (日. 月. 年) 05. 10. 2004	優先日 (日.月.年) 24.10.2003
国際特許分類(I P C)Int.Cl. ⁷ C07C233/4 31/4184,	3, 311/08, CO7D235/24, 317/54, A61K31, A61P1/14, 1/16, 3/04, 3/06, 3/10, 13/0	/18, 31/192, 31/216, 31/235, 31/36, 02, 25/24, 43/00
出願人(氏名又は名称) キッセイ薬品工業株式会社	,	

1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で <u>4</u> ページからなる。
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a. ̄ 附属書類は全部で ページである。
「 補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照)
「 第 I 欄 4. 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙
b. 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。 (実施細則第 802 号参照)
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。
 ▼ 第 I 欄 国際予備審査報告の基礎 「 第 II 欄 優先権 「 第 II 欄 優先権 「 第 II 欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 「 第 IV 欄 発明の単一性の欠如 「 第 V 欄 P C T 35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 「 第 VI 欄 ある種の引用文献 「 第 VI 欄 国際出願の不備 「 第 VI 欄 国際出願に対する意見

のある職員)		8413
į	581-1101	581-1101 内線 34

第I概	報告の基礎
1. この	国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。
 - -	この報告は、 語による翻訳文を基礎とした。 それは、次の目的で提出された翻訳文の言語である。 PCT規則12.3及び23.1(b)にいう国際調査 PCT規則12.4にいう国際公開 PCT規則55.2又は55.3にいう国際予備審査
2. この た差替え	報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され 用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)
V	出願時の国際出願書類
F	明細書 ページ、出願時に提出されたもの 第 ページ*、
٦	第 項、出願時に提出されたもの 第 項*、PCT19条の規定に基づき補正されたもの 第 項*、
F	図面 第 ページ/図 、出願時に提出されたもの 第 ページ/図 *、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 ページ/図 *、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第
з. Г	
4. 「	この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) 「明細書 第
* 4.	に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。

第Ⅲ村	爾 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成	
	吹に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。	
Г	国際出願全体	
V	請求の範囲 17	
理由		
	・ この国際出願又は請求の範囲 17 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。	
	治療による人体の処置方法に関するものである。	١
	明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲	
Г	全部の請求の範囲又は請求の範囲が、明細書による十分な 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。	
₽	請求の範囲 17 について、国際調査報告が作成されていない。	
-	ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。	,
	春面による配列表が	
	コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が	
	コンピュータ読み取り可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属そ Cの2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。	李
		
	詳細については補充欄を参照すること。	

見解		
新規性(N)	請求の範囲 1-16	
	請求の範囲	
進歩性(IS)	請求の範囲 1-16	
	請求の範囲	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 1-16	
	請求の範囲	

2. 文献及び説明 (PCT規則 70.7)

文献 1: JP 2002-518374 A(グラクソ グループ リミテッド)2002.06.25

& WO 99/65877 A1 & EP 1087943 A1

文献 2: US 6051605 A(Warner-Lambert Company) 2000. 04. 18 (ファミリーなし)

文献 3: JP 9-249623 A(旭化成工業株式会社)1997.09.22 & EP 882707 A1

& WO 97/25311 A1 & US 6037362 A

上記文献は、いずれも国際調査報告で引用された文献である。

請求の範囲1-16

上記文献には、アミノアルコール誘導体のO-末端に、パラジフェニル基が置換した化合物、並びに当該化合物がそのメタジフェニル体に比べて、優れた医薬効果を有することは記載も示唆もされていない。

よって、請求の範囲1-16は、文献1-3に対して新規性、進歩性を有する。